

vantop plus®

DEXKETOPROFENO (TROMETAMOL)
TRAMADOL

analgésico - antiinflamatorio

Cápsulas de gelatina blanda

CONOCIENDO vantop plus®

vantop plus® es un medicamento que contiene dos principios activos, el Dexketoprofeno (trometamol), un analgésico perteneciente al grupo de los antiinflamatorios no esteroideos (AINE's), y el Tramadol, un analgésico perteneciente al grupo de los opioides. El Dexketoprofeno actúa mediante la disminución de la síntesis de prostaglandinas por inhibición de la ciclooxigenasa, mientras que el Tramadol actúa a nivel del sistema nervioso central, sobre las células nerviosas específicas del cerebro y de la médula espinal, aliviando el dolor.

QUÉ CONTIENE vantop plus®

Cada cápsula de gelatina blanda de **vantop plus®** contiene:
Dexketoprofeno trometamol 36,9 mg
equivalente a Dexketoprofeno base 25 mg
Tramadol 75 mg
Excipientes c.s.

EN QUÉ CASOS ESTÁ INDICADO vantop plus®

vantop plus® cápsulas de gelatina blanda está indicado para el tratamiento sintomático a corto plazo del dolor agudo de moderado a intenso en adultos.

CÓMO SE PRESENTA vantop plus®

vantop plus® se presenta en caja de 10 cápsulas de gelatina blanda, y el presente inserto, y dispensador con 100 cápsulas de gelatina blanda, contenidas dentro de burbujas individuales de blíster que las protegen de la humedad y de la luz ultravioleta.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Vía de administración oral.

La dosis puede ser diferente para cada paciente, según la severidad del caso. Siga las indicaciones que le dé su médico. A continuación, se presentan las dosis promedio usuales:

Adultos: 1 cápsula de gelatina blanda cada 8 horas sin exceder de 3 cápsulas al día. No administrar por más de 5 días.

En adulto de edad avanzada (mayor de 75 años) y pacientes con insuficiencia hepática o enfermedad renal grave (diálisis) la dosis total recomendada no debe exceder de 50 mg de Dexketoprofeno y 150 mg de Tramadol al día.

ANTES DE USAR vantop plus® LEA CON ATENCIÓN LAS SIGUIENTES PRECAUCIONES E INFÓRMELE A SU MÉDICO

• Alergia: no administrar en pacientes alérgicos a los componentes de la fórmula o a cualquier otro medicamento o comida.

- Este medicamento puede producir reacciones de fotosensibilidad, por lo que el paciente no debe exponerse a la luz solar.
- En pacientes de edad avanzada (75 años o más) el médico podría recomendarle prolongar el intervalo de dosificación, ya que la eliminación del medicamento podría ser más lenta.
- No administrar en niños y adolescentes menores de 17 años, ya que puede provocar respiración lenta o difícil, no muy frecuente, pero grave.
- No administrar en pacientes con insuficiencia hepática o enfermedad renal grave.
- En embarazo y lactancia esta combinación está contraindicada.
- Si usted está tomando anticoagulantes como la warfarina, ya que puede aumentar el efecto de estos.
- Puede aumentar el riesgo de hemorragia si se administra en conjunto con heparinas, pentoxifilina y trombolíticos.
- Aumenta el riesgo de ulceración gastrointestinal o hemorragia con corticosteroides.
- Puede aumentar la toxicidad si se administra en conjunto con litio, metotrexato, hidantoínas y sulfonamidas.
- Aumenta el efecto hipoglucemiante de las sulfonilureas.
- Disminuye el efecto de los diuréticos, inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, antagonistas de los receptores de angiotensina II, betabloqueantes y antibióticos aminoglucósidos.
- No ingerir alcohol durante el tratamiento con **vantop plus®** ya que puede aumentar el efecto del medicamento.

EFFECTOS ADVERSOS

Al igual que con otros medicamentos, **vantop plus®** puede provocar efectos adversos tales como somnolencia, mareos, irritación, euforia, náuseas, vómitos, dolor de estómago, diarrea, problemas digestivos, dolor de cabeza, fatiga, estreñimiento, sequedad de boca y aumento de la sudoración. Se han notificado casos de empeoramiento del asma y de ataques epilépticos.

En caso de que estos y otros efectos adversos inesperados se presenten, consulte a su médico.

USO ADECUADO DE vantop plus®

- Puede provocar adicción física y psicológica, por lo que no se recomienda extender el tratamiento por más de 3 días en caso de fiebre y más de 5 días en caso de dolor.
- No tome más dosis, ni con mayor frecuencia, ni por más tiempo del indicado por su médico.
- Si usted olvida tomar una dosis, tómla tan pronto como sea posible. Sin embargo, si la próxima dosis está muy cercana, omita la dosis olvidada y continúe con su horario de tratamiento normal. No duplique la dosis.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Protéjase de la luz y consérvase en un lugar fresco y seco a una temperatura menor a 30 °C.

Producto medicinal, manténgase fuera del alcance de los niños.

Administración, dosis y venta según prescripción médica.

Última Revisión 26/07/2.024

V.0020724

COD. 57359



LABORATORIO Y DROGUERÍA
DONOVAN WERKE
A.G.S.A.



Manufacturado por FARMAGELATINA S.A.
Si tiene alguna duda o comentario, comuníquese a nuestro
Departamento Médico en Guatemala al
PBX (502) 2412-6200 o por correo electrónico a info@donovanwerke.com
Le invitamos a visitar nuestra página web: www.donovanwerke.com